



**SZPITAL SPECJALISTYCZNY**  
w PILE  
im. Stanisława Staszica  
64-920 Piła, ul. Rydygiera 1



System  
zarządzania  
ISO 9001:2015  
ISO 27001:2013  
  
www.tuv.com  
ID 9108628147

Dyrektor (067) 210 62 00  
Centrala (067) 210 66 66  
Fax (067) 212 40 85  
e-mail: [wspila@pi.onet.pl](mailto:wspila@pi.onet.pl)  
[www.szpitalpila.pl](http://www.szpitalpila.pl)

Piła, dn. 08.01.2021 roku

FZP.III – 241/90/20

***Wszyscy uczestnicy postępowania***

dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego pod nazwą: „LEKI CYTOSTATYCZNE”.

Szpital Specjalistyczny w Piła informuje, że do wyżej wymienionego przetargu wpłynęły następujące pytania:

**Pytanie nr 1**

Dotyczy pak. 1 poz. 20

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 poz. 20 i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 2**

Dotyczy pak. 1 poz. 20

Czy zamawiający wyrazi zgodę na wydzielenie z pakietu 1 poz. 20 i utworzenie osobnego pakietu? Mając na uwadze powyższe, prosimy o pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. Jesteśmy przekonani, że będzie to skutkowało złożeniem większej ilości ofert a co za tym idzie możliwością wyboru najkorzystniejszej oferty spośród najbardziej konkurencyjnych.

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 3**

Dotyczy pak. 10 poz. 1

Czy ze względów terapeutycznych (leczenie inicjowane formą iniekcyjną kontynuowane jest u tego samego pacjenta formą doustną) należy wycenić preparat tego samego producenta (formę doustną i dożylną) aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia postaci?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 4**

Dotyczy pak. 10 poz. 1

Czy zamawiający dopuszcza preparat Vinorelbiny zarejestrowany do leczenia niedrobnokomórkowego raka płuca wyłącznie w stopniu III i IV, bez rejestracji w stopniu IIB, co uniemożliwia zastosowanie w/w Vinorelbiny do leczenia adjuwantowego chorych z niedrobnokomórkowym rakiem płuca?

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

**Pytanie nr 5**

Dotyczy terminu składania ofert

W związku z krótkim terminem składania ofert, dodatkowo skróconym przez wolny od pracy dzień 6 stycznia 2021 r. oraz dużą ilością postępowań przetargowych w końcówce roku 2020 oraz na początku roku 2021 zwracam się z prośbą o przesunięcie terminu składania ofert co najmniej do 12 stycznia 2021 r.

**Odpowiedź: Termin składania i otwarcia ofert został przesunięty na dzień 15.01.2021 r.**

#### Pytanie nr 6

Dotyczy formy przekazywania przez wykonawcę oferty

W związku z obowiązującym na terenie całego kraju stanem epidemii, a co za tym idzie koniecznością wdrożenia procedur ograniczających bezpośrednie kontakty, co z kolei wymusza zmianę organizacji pracy, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie w niniejszym postępowaniu formy komunikacji elektronicznej w celu złożenia oferty.

Również Urząd Zamówień Publicznych zachęca w zaistniałej sytuacji zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej również w postępowaniach o udzielenie zamówienia publicznego o wartości poniżej progów unijnych.

Urząd Zamówień Publicznych zaleca, aby komunikacją elektroniczną objąć wszelką korespondencję występującą w postępowaniu, w tym składanie ofert, wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, oświadczeń, a także dokumentów (<https://www.uzp.gov.pl/aktualnosci/komunikacja-elektroniczna-w-dobie-zagrozenia-epidemicznego>)

**Odpowiedź: Zgodnie z SIWZ**

#### Pytanie nr 7

Dotyczy pak. 1 poz. 40

Czy Zamawiający ze względu na brak dostępu leku dopuści lek z dopuszczenia MZ również refundowany?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**

#### Pytanie nr 8

Zadanie nr 1 poz. 19

Czy Zamawiający wymaga, ze względu na ekonomiczne gospodarowanie lekiem, aby preparat FLUOROURACIL posiadał stabilność preparatu po otwarciu i rozcieńczeniu minimum 48h, potwierdzoną w Charakterystyce Produktu Leczniczego?

**Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza**